

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Viðurkennt

- Zolazepam hydrochloride
- Tiletamine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Zoletil Forte Vet pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Aðeins fáanlegt í English
250.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og lausn fyrir stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar í vöðva:

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

26/09/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

7872

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/09/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.